

Bibliographic data: JP 8182751 (A)

SUTURE FOR SURGERY AND ITS PREPARATION

Publication date:

1996-07-16

Inventor(s):

OSHIMA HIROSHI: HASHIMOTO SATOSHI +

Applicant(s): GUNZE KK +

A61L17/00: A61L17/12: D06M13/188: D06M13/224; D06M15/507; (IPC1-7); A61L17/00

International: Classification: • European:

A61L17/12: D06M13/188: D06M13/224: D06M15/507

Application

JP19940327846 19941228

Priority number

JP19940327846 19941228

Also published

 JP 2958507 (B2) DE 19548906 (A1)
 DE 19548906 (B4) US 5609609 (A)

Abstract of JP 8182751 (A)

PURPOSE: To provide a suture for surgery being excellent in the whole evaluation on smoothness, powder falling and knot strength, CONSTITUTION: A suture for surgery has a suture main body and a coating layer contg. the following components A-C. In addition, it has the suture main body, the first coating layer with the component A and B and the second coating layer A-C. In adultori, in the Stude History of the Student layer with the component A is a still of a still research with the component A is a still of a still refer still yet and and the component B is at least one film-formable polymer selected from the group consisting of polycaprolactone (PCL), approlactone-lactic acid copolymers (P-CLLA), caprolactone-glycolic acid copolymers (P-CLLA), polyactic acid (PLA) and lactic acid-glycolic acid copolymers (P-CLDC). and the component C is a sugar ester of a fatty acid.

Last updated: 26.04.2011 Worldwide Database 5.7.22; 93p

[46/T(b)]

日本国特許庁(JP)

【公報種別】

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-182751 (43) 公開日 平成8年(1996) 7月16日

公開特許公報(A)

(51) Int.Cl.⁶

A61L 17/00

證別記号 广内整理番号

FΙ

技術表示簡所

【公開番号】

特開平8-182751

審査請求 未請求 請求項の数12 ○L (全 5 頁)

	(21)出願番号	特願平6-327846	(71)出顧人	000001339	
【公開日】	(22)出顧日	平成6年(1994)12月28日		グンゼ株式会社 京都府綾部市青野町膳所1番地	
平成8年(1	996)7月16日		(72)発明者	大島 浩 京都府綾部市青野町西馬場下38の1 ゼ株式会社開発事業部内	グン
			(72)発明者	橋本 智 京都府綾部市青野町西馬場下38の1 ゼ株式会社開発事業部内	グン
			(74)代理人	弁理士 三枝 英二 (外4名)	

【発明の名称】

手術用縫合糸及びその製造法

(54) 【発明の名称】 手術用縫合糸及びその製造法 【国際特許分類第6版】

(57)【要約】

【構成】経合糸本体及び下記の成分A~成分Cを含む被 A61L 17/0(署層を有してなる手術用縫合糸;縫合糸本体、成分A及 び成分Bを有する第1被獨層、及び成分Cを有する第2

【審査請求】被覆層を有してなる手術用縫合糸並びにこれらの製造

【請求項の数】(成分A) 高級脂肪酸塩;

(成分B) ポリカプロラクトン (PCL)、カプロラク

【出願形骸】(トンー乳酸共重合体(P-CL/LA)、カプロラクト ンーグリコール酸共重合体(P-CL/GA)、ポリ乳

【全頁数】5 酸 (PLA) 及び乳酸ーグリコール酸共重合体 (P-L A/GA) からなる群から選ばれる少なくとも1種であ るフィルム形成重合体: 及び

(成分C)ショ糖脂肪酸エステル。

【効果】平滑性、粉落ち、結節強力の総合評価において

【出願番号】 優れた手術用縫合糸を提供できる。

特願平6-327846

【出願日】

【特許請求の範囲】

【請求項1】経合糸本体及び下記の3成分を含む被覆層を有してなる手術用縫合糸:

(成分A) 高級脂肪酸塩;

(成分8) ポリカプロラクトン(PCL)、カプロラクトン一乳酸共重合体(PーCL/LA)、カプロラクトンーグリコール酸共重合体(PーCL/GA)、ポリ乳酸(PLA)及び乳酸ーグリコール酸共重合体(PーLA/GA)からなる群から選ばれる少なくとも1種であるフォルル形態重合体、EV

(成分C)ショ糖脂肪酸エステル。

【請求項2】さらに成分Bを必須成分とする被覆層を有 してなる請求項1に記載の手術用縫合糸。

【請求項3】さらに成分Cを必須成分とする被覆層を有 してなる請求項1に記載の手術用縫合糸。

【請求項4】縫合糸本体;成分A及び成分Bを有する第 1被覆層;及び成分Cを有する第2被覆層を有してなる 手術用縫合糸:

(成分A)高級脂肪酸塩;

(成分B) ポリカプロラクトン(PCL)、カプロラクトン一乳酸共重合体(PーCL/LA)、カプロラクトンーグリコール酸共重合体(PーCL/GA)、ポリ乳酸(PLA)及び乳酸ーグリコール酸共重合体(PーLA/GA)からなる群から選ばれる少なくとも1種であるフィルル形成重合体;及び

(成分C)ショ糖脂肪酸エステル。

【請求項5】高級脂肪酸塩が、 $C_{12}\sim C_{22}$ の脂肪酸塩である請求項 $1\sim 4$ のいずれかに記載の手術用縫合糸。

【請求項6】高級脂肪酸塩がステアリン酸カルシウムである請求項5に記載の手術用縫合糸。

【請求項7】前記被覆層の成分A~成分Cの配合比率 が、A○C≥Bである請求項」に記載の手術用総合糸。 【請求項8】総合糸本体の重量を100重量%としたと をの被覆層の重量が2~5重量%である請求項1~7の いずれかに説め。総合糸、

【請求項9】縫合糸本体が、吸収性ブレード縫合糸である請求項1~8のいずれかに記載の手術用縫合糸。

【請求項10】吸収性ブレード縫合糸がポリグリコール酸からなる請求項9に記載の手術用縫合糸。

【請求項 1 】 高級脂肪酸塩 : ポリカプロラクトン (P CL)、カプロラクトンー列酸共重合体 (PーCL/L A)、カプロラクトンーグリコール酸共重合体 (PーC L/GA)、ポリ乳酸 (PLA)及び乳酸ーグリコール 酸共重合体 (PーLA/GA) からなる群から選ばれる 少なくとも1種であるフィル形成重合体:及びショ糖 脂肪酸エステルを含む組成物を溶剤に溶解ないし分散 し、これを総合糸本体に付着させる手術用総合糸の製造

【請求項12】高級脂肪酸塩;及びボリカプロラクトン (PCL)、カプロラクトン-乳酸共重合体(P-CL ノLA)、カプロラクトンーグリコール酸共重合体(P ー CLノGA)、ボリ乳酸(PLA)及び乳酸ーグリコ ール酸共重合体(PーLA/GA)からなる野から選ば れる少なくとも1種であるフィルム形成重合体を含む組 成物を溶剤に溶解ないし分散し、これを確合条本体に付 着させて第1 途間層を形成する工程、及びショ機脂肪酸 エステルを溶剤に溶解した溶液を 筋緩合条に付着させて 第2 被関瘤を形成する工程を含む手術用総合条の製造 注

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、手術用総合糸及びその 製造法に関する。

[0002]

【従来の技術】手術用の踏合糸は、体内での毒性がない。 と、速度な平滑性を有すること及び結論強力が高いことなどが求められている。これらの性質を付きするために、例えばラクチド又はグリコリドの単独重合体又は共重合体等の生体吸収性ポリマーからなる騒合糸を、高数脂肪酸塩、(特や平5-33円のより、ボリカプロラクトン、エチレンオキシド重合体ズどのフィルル形成性重合かからなる組成物(特公平60-25974号公報、特公平2-12106号公報、特公平5-53137号公報)、ショ糖脂肪酸エステル(特公平5-48703号公報)等で被覆した経合条が搭集されている。 「0003」といたながら、高級脂肪酸速のみを付着さ

【0003】しかしなから、高級耐加原理の分を行着できると、被要用が剥があり、可能関係があり、高級耐力度があり、かけないです。 なびボリ(pージオキサノン)、ボリカプロラクトン、エチレンオキンド重合体などのフィルが液性重合体からなる組成がでは、剥弾性は高くなるが、結節強力が低下する問題がある。さらに、ショ耕脂が徹エステルでは、平滑性と結節強力のバランスはとれているが、その程度に改良の余能があった。

【0004】平滑性が向上し、縫合糸が滑りやすくなると、比例して縫合糸の結び目の保持性が低下し、結節強力も低下する。

【0005】本発明は、毒性がなく、平滑性及び結節強力の両方に優れた手術用縫合糸を提供することを目的とする。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者は上配従来技術 の問題点に鑑み検討を重ねた結果、高級開始競塩及びフ ィルム形成重合体にさらにショ機脂肪酸エステルを加え た被覆層を形成することで、平滑性及び結節強力がさら に向上することを見出した。

【0007】すなわち、本発明は、下記の手術用縫合糸 及びその製造法を提供するものである。

【0008】1. 縫合糸本体及び下記の3成分を含む 被響層を有してなる手術用縫合糸:

(成分A) 高級脂肪酸塩:

(成分別)ポリカプロラクトン(以下、PCLと略す)、カプロラクトン-乳酸共重合体(以下、P-CL/LAと略す)、カプロラクトンーグリコール機共重合体(以下、P-CL/GAと略す)、ポリ乳酸(以下、P-LAと略す)及び乳酸ーグリコール機共重合体(以下、P-LA/GAと略す)からなる群から選ばれる少なくとも1種であるフィルル形成重合体;及び

(成分C)ショ糖脂肪酸エステル(以下、第1発明と称する)。

【0009】2. 縫合糸本体;成分A及び成分Bを有する第1被覆層;及び成分Cを有する第2被覆層を有してなる手術用縫合糸:

(成分A)高級脂肪酸塩;

(成分B) PCL、P-CL/LA、P-CL/GA、 PLA及びP-LA/GAからなる群から選ばれる少な くとも1種であるフィルム形成重合体;及び

(成分C)ショ糖脂肪酸エステル(以下、第2発明と称する).

【0010】3. 高級脂肪酸塩: PCL、P-CL/ LA、P-CL/GA、PLA及びP-LA/GAから なる群から超ばれる少なくとも1種であるフィルム形成 重合体: 及びショ糖脂肪酸エステルを含む組成物を溶剤 に溶解ないし分散し、これを結合糸体に付着させる手 修用盤舎糸の過盐(第,1990円の製造法)

【0011】4. 高級脂肪酸塩;及びPCL、P-C L/LA、P-CL/GA、PLA及びP-LA/GA からなる解から選ばれる少なくとも1種であるフィルム 形成重合体を含む組成物を消化、溶解ないし分散し、こ れを縫合糸本体に付着させて第1被覆層を形成する工程 程、及びショ糖脂肪酸エステルを溶剤に溶解した溶液を 該縫合糸に付着させて第2被覆層を形成する工程を合む 手術田除合糸の製造法(第2条明の製造法)

【0012】以下、第1発明について説明する。

【0013】成分Aの高級脂肪酸塩における「高級脂肪酸」として、 $C_{10} \sim C_{30}$ の脂肪酸、好ましくは $C_{12} \sim C_{22}$ の脂肪酸、より好ましくは $C_{12} \sim C_{16}$ の脂肪酸が挙げるれる。該高級脂肪酸は、飽和又は不飽和脂肪酸であり、分枝を有していてもよい。

【0014】該高級脂肪酸として、具体的にはラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、オレイン酸、パルミトオレイン酸、エイコサン酸、ドコサン酸等が挙げられ、好ましくは、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸が例示される。

【0015】高級脂肪酸塩の塩成分として、ナトリウム、カリウムなどのアルカリ金属塩、カルシウム、マイネシウムなどのアルカリ土頭金属塩等が挙げられ、好ましくは高級脂肪酸のカルシウム塩及びマグネシウム塩、より昇ましくはカルシウム塩が挙げられる。

【0016】特に好ましい成分Aは、ステアリン酸カル

シウムである。

【0017】成分Bは、PCL、P-CL/LA、P-CL/GA、PLA及びP-LA/GAからなる群から 選ばれる少なくとも1種であるフィルム形成重合体であ る。好ましいフィルム形成重合体として、PCL、PL A及びP-CL/LAが挙げられる。

[0018]成分には、ショ糖脂肪酸エステルである。 該ショ糖脂肪酸エステルは、ショ糖に脂肪酸が1~8 個、好ましくは2~8個エステル結合で結合したものを 示す。ショ糖に結合する脂肪酸としては特に限定されないが、例えばて。~で;。の脂肪酸が呼がられ、1種又は 2種以上の脂肪酸の混合エステルを用いることができ 。好ましい脂肪酸としては、ステワン酸、パルミチン酸、ラウリン酸及びミリスチン酸が挙げられる。

【0019】上配成分A~Cを含む核限層の重量は、総合条本体の重量を100重量%としたとき、0.5~10重量%としたとき、0.5~10重量%程度、好ましくは2~5重量%程度である。被 視層の重量が2~5重量%程度の範囲にあると、平滑性が向上し、被限層の制能(物溶も)はなく、結節強力は被解的とはは同程等に維持まるためがました。

【0020】尚、第1発明の総合糸は、被覆層と総合糸本体を有するが、この総合糸は、上記組成物を総合糸体 たに浸遺等する際、被覆層が総合糸本体の外間形成さ れる限り、該組成物の溶液ないし分散液が総合糸本体内 に入り込み、総合糸の内部に付着する場合も含む。使っ て、上記の被覆層の重量比は、総合糸本体の内部及び外 総の被覆層の合計重量を変まする。

【0021】総合条本体は、従来公知の融合糸がすべて 用いられ、その材質としては、ボリグリコール酸、グリ コール酸・乳酸共産合体等の上体吸収性の材料、絹、ボ リエステル又はこれらの複合体等が挙げられ、好ましく はボリグリコール酸が端げられる。該議合条本体は、こ れらのモノフィラメント、ブレード、総分条をどが用い られ、好ましくはブレードが端げられる。特に好ましい 総合糸本体としては、生体吸収性材料を用いたブレード 総合糸が体だしたね。

【0022】前、第1及び第2発明の手術用総合糸は、 モノフィラメント糸又はマルチフィラメント糸に被覆層 を形成し、被覆層を有するモノフィラメント糸双はマル チフィラメントを組紐状(ブレード状)とし、総合糸と してもよく、ブレード編み構造を有するマルチフィラメ ントに被覆層を形成し、接合糸としてもよい。本発明の 経合糸は、これらの両方の形態を含む。

【0023】成分A~成分Cの比率は、好ましくは、A >C≥Bの条件を満たすものである。

【0024】溶剤中の各成分の好ましい濃度は、成分A =5~8重量%程度;成分B=0.5~2重量%程度; 成分C=1~3重量%程度である。

【0025】手術用縫合糸中に含まれる各成分の重量 は、 成分A=1,0~3.5重量%程度;

成分B=0.1~0.5重量%程度;

成分C=0,3~1,5重量%程度である。

【0026】第1発明の手術用縫合糸は、さらに成分B 或いは成分Cからなる層を有する下記の縫合糸を包含す

【0027】* 経合糸本体:成分A、成分B及び成分 Cを有する被制層:及び成分Bを有する被欄層を有して なる手術用器合糸(成分A、成分B及び成分Cは前配に 同じ)。

【0028】* 経合糸本体;成分A、成分B及び成分 Cを有する核環層;及び成分Cを有する核環層を有して なる手術用縫合糸(成分A、成分B及び成分Cは前記に 同じ)。

【0029】上記において、成分A、成分B及び成分C を有する核器層及び成分Bを有する核器層の経合条本体 に対する重量比:並びに成分A、成分B及び能分Cを有 する核器層及び成分Cを有する核器層の経合条本体に対 する重量比は、いずたも以下の第2発明のものと同様で あり、成分A、B及びCを有する被器層の各成分の比率 は、上配と剛能である。

【0030】第1発明の手術用縫合糸は、成分へ成分 Cを含む組成物を溶剤に溶解をいし分散し、これを縫合 本本体に付着させることにより製造される。 誌製造法に 使用される溶剤としては、エタノール、イソプロパノー ルなどのアルコール類、塩化メチレン、クロロホルムな どのハロゲン系炭化水素類、アセトン、メチルエチルケ トンなどのケトン類、酢酸エチルなどのエステル類等が 挙げられる。

【0031】「付着させる」とは、通常上配組成物の溶 液ないし分散液に総合糸本体を浸渍し、乾燥する方法に より行われるが、浸渍の代わりに途布やスプレーで吹き 付ける方法によっても行える。

【0032】第1発明の被覆層は、成分A~成分C以外にも種々の添加剤を含みうる。該添加剤としては、抗菌剤、着色剤等が挙げられる。

【0033】第2発明について

成分A~C及び縫合糸本体は、第1発明と同じものが用いられる。

【0034】第1被覆層は、縫合糸本体を100重量% として0.5~8.0重量%、好ましくは1.5~4. 0重量%である。

【0035】第2被覆層は、縫合糸本体を100重量% として0.1~2.0重量%、好ましくは0.3~1. 5重量%である。

【0036】第1被獲層と第2被獲層の境界は、明確で あっても良いが、第1被獲順の成分A及び成分Bと第2 被獲層の成分Cが混在する領域が存在しても良い。但 し、この様な場合であっても、第2被獲層の外表面部分 は成分Cで占められる。 【0037】従って、第1被覆層は、成分A及び成分Bが主要な構成要素である被覆層を意味し、第2被覆層は成分Cが主要な構成要素となる被覆層を意味する。

【0038】第2発明の手術用総合糸は、第1発明の成 分A~Cを含む組成物の代わりに、成分A及び成分Bを 含む組成物を溶剤に溶評ないし分散し総合糸本体に付着 させる工程、及び成分Cを溶剤に溶解し第1被関帯に付 着させる工程を、第1条明と同様に行えばよい。

【0039】成分A及び成分Bを溶解ないし分散させる 溶剤、及び成分Cを溶解させる溶剤は、上記第1発明と 同様のものが用いられる。

【0040】但し、成分Cの溶剤として成分A及び成分 Bを溶解し難い溶剤、例えばヘキサン、ベンゼンなどを 用いた場合には、第1被覆層と第2被覆層の境界は明瞭

【0041】被覆層は、抗菌剤、着色剤等をさらに含んでいてもよい。

[0042]

【発明の効果】本発明によれば、生体に対する毒性がな く、結節強力が強く、平滑性に優れ、被覆された処理剤 が脱落し難い手術用縫合糸を提供できる。 【0043】

【実施例】以下、本発明を実施例及び比較例を用いて説明する。

【0044】実施例1

以下の原料及び製造法に従い第1発明の手術用縫合糸を 製造した。

【0045】(1) 原料

経合糸本体:固有粘度1.4のポリグリコール酸を紡糸・延伸して得た糸により、組紐(ブレード)状に綱組して得たUSP1-0規格の縫合糸。

【0046】成分A:ステアリン酸カルシウム

成分B:ポリカプロラクトン(分子量25万)

成分C:ショ糖脂肪酸エステル (DKエステルF-A1 OE;第一工業製薬株式会社製)

(2) 製造法

ステアリン酸かルシウム、ボリカプロラクトン及びシュ 糖脂肪酸エステルを各々6重量%、1重量%及び2重量 %となるように塩化メチレンに溶解し、成分4~Cを合 む混合溶液を調製した。該溶液に、経合糸本体を浸漬 し、70℃で乾燥して手術用総合糸を製造した。被獲履 の重量は、接合糸本体の2.5重量%であった。 【0047】実施例2

(工程1) ステアリン酸カルシウム及びポリカプロラクトンを各々6重量%、1重量%になるように塩化メチレンに溶解し、成分A及びBを含む混合溶液を調製した。 該溶液に、縫合糸本体を浸漬し、70℃で乾燥して第1 被霽層を形成した。

【0048】(工程2)次いで、ショ糖脂肪酸エステル を2重量%となるようにイソプロパノールに溶解し、第 1被覆層を有する縫合糸を浸漬し、80℃で乾燥して第 1被覆層及び第2被覆層を有する第2発明の手術用縫合 糸を形成した。

【0049】縫合糸本体に対し、第1被覆層は2.2重量%、第2被覆層は0.5重量%であった。

【0050】比較例1

ステアリン酸カルシウムを6重量%の濃度になるように 塩化メチレンに分散した分散液を用いた他は、実施例1 と同様にして、ステアリン酸カルシウム(成分A)のみ からなる被覆層を有する手術用総合糸を得た。成分Aの 付着量は総合糸本体のう重量%であった。

【0051】比較例2

ショ糖脂肪酸エステルを2重量%の濃度になるようにイ ソプロパノールに溶解した溶液を用いた他は、実施例1 と同様にして、ショ糖脂肪酸エステル(成分C)のみか らなる被覆個を有する手術用総合糸を得た。成分Cの付 着最は、総合糸本体の0.7 重量%であった。

【0052】比較例3

実施例2の(工程1)のみを実施し、成分A及び成分B からなる被覆層を有する手術用総合糸を製造した。成分 A及び成分Bの付着量合計は、総合糸本体の2.2重量 %であった。

【0053】 <評価試験ン以下の方法に従い、実施例1 ~2、及び比較例1~3の経合糸の平滑性、被覆層の刺 態(物落ち)の有無及び結節強力について評価した。 【0054】(1) 平滑性

(1-1) 乾燥時

乾燥状態の被覆された縫合糸及び被覆層を有しない縫合 糸本体を、各々5人の被験者の太腿に廻して結び下す作 業を行い、以下の基準に従い平滑性を評価した。 【0055】(2-2) 湿時 手術は、血液、体液等が縫合糸に付着するため、手術時 のモデルとして湿った縫合糸の平滑性を評価した。

【0056】被覆された縫合糸及び被覆層を有しない縫 合糸本体を、各々水に濡らして湿らせ、上記と同様にし て平滑性を評価した。

【0057】平滑性の基準

低抗なく滑る

△:滑らせたとき、きしみ音が発生する

×:滑らず、不連続的に移動する

(2)粉落ち

上記平滑性の評価時に、被覆層の剥離により起こる粉落 ちについて、以下の基準に従い、併せて評価した。

【0058】粉落ちの基準

○: 粉落ちなし

△:少し粉落ちする×:粉が周囲に飛び散る

(3)結節強力

米国薬局方に記載の、USP XXI(21)に従い測定した。

【0059】具体的には、試験する糸を内径6.5mm、厚さ1,6mmの柔軟なゴム管に巻いて外科結びと

し、引張速度100m/minで引っ張ったときの破断 強度を結節強力として測定した。

【0060】結節強力の評価は、以下の基準により行った。

【0061】〇: 縫合糸本体の95%以上

△: 縫合糸本体の90~94%
×: 縫合糸本体の89%以下

[0062]

【表1】

<評価試験>

	平滑性		粉落ち	結節強力(gf)		
試 料	乾燥時	湿時	の有無	測定值	評価	
縫合糸本体 (未処理)	×	×	-	4780 (100%)	0	
実施例1	0	0	△~0	4610 (96.4%)	0	
実施例2	0	0	0	4580 (95.8%)	0	
比較例1 (Aのみ)	0	Δ	×	4550 (95.2%)	0	
比較例2(Cのみ)	Δ	Δ	0	4370 (91.4%)	Δ	
比較例3(A+B)	0	0	0	4070 (85.1%)	X	
Company of the compan						

表1に示されるように、本発明の手術用縫合糸は、平滑 性、粉落ち、結節強力の総合評価において、従来技術の 縫合糸よりも優れていることが明らかになった。

【0063】尚、上記の試験は生体吸収性材料からなる

縫合糸本体を用いた結果であるが、絹、ポリエステル又はこれらの複合体からなる縫合糸本体を用いた場合にも同様の結果が得られた。